(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro



(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 12. Februar 2004 (12.02.2004)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 2004/012782 A1

- (51) Internationale Patentklassifikation?: A61L 27/38, C12M 3/06
- (21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP2003/008325
- (22) Internationales Anmeldedatum:

28. Juli 2003 (28.07.2003)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität: 102.34.742.5 30. Ju

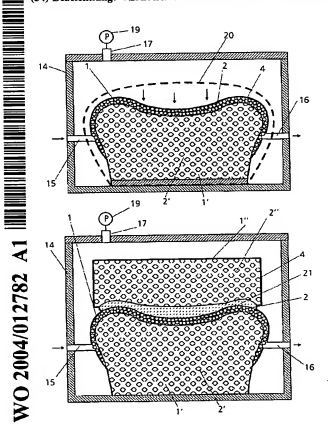
30. Juli 2002 (30.07.2002) DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): BIONETHOS HOLDING [DE/DE]; Hinter den langen Höfen 16, 31275 Lehrte-Immensen (DF).

- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): BADER, Augustinus [DF/DE]; Hinter den langen Höfen 16, 31275 Lehrte-Immensen (DE).
- (74) Anwalt: LORENZ, Werner; Alte Ulmer Str. 2, 89522 Heidenheim (DE).
- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AU, AZ, BA, BB, BR, BY, BZ, CA, CN, CO, CR, CU, DM, DZ, EC, GD, GE, GH, GM, HR, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, RU, SC, SD, SG, SL, TJ, TM, TN, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.

[Fortsetzung auf der nächsten Seite]

- (54) Title: METHOD AND DEVICE FOR CULTURING CELLS
- (54) Bezeichnung: VERFAHREN UND VORRICHTUNG ZUM ZÜCHTEN VON ZELLEN



- (57) Abstract: The invention relates to a method for culturing cells (2), according to which cells (2) are introduced into a cell culture chamber in order to form a cellular layer, said chamber being configured inside a carrier structure (1). The shape and size of the carrier structure (1) correspond at least approximately to the shape that is to be formed by the cells (2), such as an implant or a prosthesis. Nutrients and/or oxygen are fed to the carrier structure (1). The exterior of the carrier structure (1) is provided with a boundary membrane (4) that is impermeable to cells.
- (57) Zusammenfassung: Bei einem Verfahren zum Züchten von Zellen (2) werden Zellen (2) zur Bildung einer Zellschicht in einen Zellkulturraum eingelegt, der im Inneren einer Trägerstruktur (1) gebildet wird, wobei die Trägerstruktur (1) in ihrer Form und Grösse wenigstens annähernd der durch die Zellen (2) zu bildenden Form, wie einem Implanat oder einer Prothese, entspricht. Der Trägerstruktur (1) werden Nährstoffe und/oder Sauerstoff zugeführt. Die Trägerstruktur (1) wird aussenscitig mit einer gegenüber Zellen undurchlässigen Grenzschicht (4) versehen.

(84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GII, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Erklärungen gemäß Regel 4.17:

- hinsichtlich der Identität des Erfinders (Regel 4.17 Ziffer i) für alle Bestimmungsstaaten
- hinsichtlich der Berechtigung des Anmelders, ein Patent zu beantragen und zu erhalten (Regel 4.17 Ziffer ii) für die folgenden Bestimmungsstaaten AE, AG, AL, AM, AU, AZ, BA, BB, BR, BY, BZ, CA, CN, CO, CR, CU, DM, DZ, EC, GD, GE, GH, GM, HR, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, RU, SC, SD, SG, SL, TJ, TM, TN, TT, TZ, UA, UG, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW, ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY,
- KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO. SE, SI. SK, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG)
- hinsichtlich der Berechtigung des Anmelders, die Priorität einer früheren Anmeldung zu heanspruchen (Regel 4.17 Ziffer iii) für alle Bestimmungsstaaten
- Erfindererklärung (Regel 4.17 Ziffer iv) nur für US

Veröffentlicht:

- mit internationalem Recherchenbericht
- vor Ablauf der f\(\textit{u}\)r \(\textit{Anderungen der Anspr\(\textit{u}\)che geltenden
 \(\textit{Frist; Ver\(\textit{gffentlichung wird wiederholt, falls \textit{Anderungen eintreffen}\)

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

Verfahren und Vorrichtung zum Züchten von Zellen

Die Erfindung betrifft ein Verfahren zum Züchten von Zellen, wobei die Zellen zur Bildung einer Zellschicht in einen Zellkulturraum eingeleitet werden. Die Erfindung betrifft auch eine Vorrichtung zum Züchten von Zellen und eine Trägerstruktur hierfür.

In der DE 199 35 643 Al ist ein Verfahren und eine Vorrichtung zum Züchten von Zellen beschrieben, wobei Zellen auf einem Träger in einem formbaren Zellkulturraum zwischen Folien gezüchtet werden. Der Träger ist dabei mit den Folien in einem Behälter als Bioreaktor eingebracht, wobei Nährstoffe und Sauerstoff von außen zugeführt werden.

Ein ähnliches Verfahren und eine Vorrichtung hierzu ist auch aus der DE 197 19 751 Al bekannt. Das Aufwachsen der Zellen erfolgt dabei mehr oder weniger "unkontrolliert". Die Größe der Vorrichtung wird durch den Behälter vorgegeben, in welchem sich die zu bildende Zellschicht bzw. ein Implantat befindet.

Der vorliegenden Erfindung liegt die Aufgabe zugrunde, ein Verfahren und eine Vorrichtung zum Züchten von Zellen zu schaffen, das sehr vielseitig einsetzbar ist, insbesondere wobei aus den Zellen gebildete Formen, wie Implantate oder Prothesen, in sehr komplexer Form und in exakt definierbarer Größe hergestellt werden können.

Erfindungsgemäß wird dies bei einem Verfahren zum Züchten von Zellen, wobei die Zellen zur Bildung einer Zellschicht in einen Zellkulturraum eingeleitet werden, derart gelöst, dass der Zellkulturraum im Inneren einer Trägerstruktur gebildet wird, wobei die Trägerstruktur in ihrer Form und Größe wenigstens annähernd der durch die Zellen zu bildenden Form, wie einem Implantat oder einer Prothese, entspricht, wobei der Trägerstruktur Nährstoffe und/oder Sauerstoff zugeführt wird und wobei die Trägerstruktur außenseitig mit einer gegenüber Zellen undurchlässigen Grenzschicht versehen wird.

Erfindungsgemäß stellt nunmehr die Trägerstruktur den eigentlichen Bioreaktor selbst dar, während bisherige Bioreaktoren lediglich bestimmte einfache geometrische Formen, wie z.B. rund oder quadratisch, flach oder flaschenförmig, besa-Ben. Durch die außenseitig gegenüber den Zellen undurchlässige Grenzschicht wird eine exakt definierte Zellkulturraumgröße und Form gegeben, wobei die Form und Größe selbst durch die Trägerstruktur vorgegeben wird. Dies bedeutet, man kann die Trägerstruktur exakt in der Form ausbilden, wie die zu bildende Form, z.B. das Implantat oder die Prothese, später in ihrem Endzustand aussehen soll. Das herzustellende Implantat ist praktisch vorgegeben. So kann man z.B. mit einem Computertomogramm, mit welchem z.B. ein defekter Wirbelkörper erkannt wird, diesen exakt als Trägerstruktur nachbilden. In die Trägerstruktur, die entsprechend mit der Grenzschicht versehen worden ist, werden dann die Zellen entsprechend eingebracht. Vorzugsweise ist hierzu die Träqerstruktur aus einem mikroporösen oder auch aus einem grobporösen Material gebildet. Dabei kann die Trägerstruktur als entfernbares oder auch als umwandelbares Platzhaltermaterial ausgebildet sein, so dass sich die Zellschicht entsprechend dem gewünschten Implantat ausbilden kann.

Die Grenzschicht kann aus einem gegenüber den Zellen undurchlässigen Kunststoff gebildet sein, und hierfür z.B. durch Aufspritzen oder durch Tauchbad aufgebracht werden. Als geeignet hat sich z.B. flüssiges oder viskoses Polymer, Silikone, Polyurethane, Proteine, Alginate oder Harze herausgestellt.

Alternativ kann die Grenzschicht auch aus einem biologischen Material gebildet werden, wie z.B. aus einem Hydrogel oder Alginat. Bei Verwendung eines Alginates kann dieses in einer Kalziumchloridlösung polymerisiert und damit gegenüber Zellen undurchlässig gemacht werden. Zur nachfolgenden Entfernung und nach Fertigstellung des Implantates kann das polymerisierte Alginat in eine kalziumarme Lösung eingebracht werden, womit es sich wieder auflöst.

Sofern keine selbstauflösende Grenzschicht verwendet wird, kann man diese auch auf mechanische Weise nach Ende des Zellenzüchtverfahrenes entfernen.

Vorteilhafte Weiterbildungen und Ausgestaltungen der Erfindung ergeben sich aus den übrigen Unteransprüchen und aus den nachfolgend anhand der Zeichnung beschriebenen Ausführungsbeispielen.

Es zeigt:

Fig. 1 einen Wirbelkörper als zu bildendes Implantat in stark vereinfachter Darstellung;

- Fig. 2 ein Tauchbad für den Wirbelkörper nach der Fig. 1;
- Fig. 3 den Wirbelkörper nach der Fig. 1 mit einer Grenzschicht;
- Fig. 4 ein Lösungsbad für die Grenzschicht;
- Fig. 5 einen Behälter mit einer Nährmittellösung mit mehreren Implantaten;
- Fig. 6 ein Implantat in Röhrenknochenform;
- Fig. 7 ein Teilimplantat für eine Herzklappe;
- Fig. 8 das in der Fig. 3 dargestellte Implantat in einem Nährmittelkreislauf;
- Fig. 9 das in der Fig. 3 dargestellte Implantat in einem unter Druck setzbaren Behälter;
- Fig. 10 eine Trägerstruktur in Form eines Kniegelenkes in einem Behälter; und
- Fig. 11 die Trägerstruktur nach der Fig. 10 mit einer zusätzlichen Meniskusstruktur.

In der Fig. 1 ist schematisch die Form eines Wirbelkörpers dargestellt, an Hand dem nachfolgend die Erfindung näher beschrieben wird. Selbstverständlich ist der Wirbelkörper nur als ein mögliches Beispiel für eine Prothese oder ein Imp-

lantat anzusehen. Ausgangspunkt für den Wirbelkörper stellt eine Trägerstruktur 1 dar, die aus einem porösen Material, z.B. mikroporös oder auch grobporös, besteht. Als Material für die Trägerstruktur 1 kann ein stabiles, biodegradables oder auch remodelling-fähiges Material verwendet werden. So kann z.B. Knochenersatzmaterial oder auch Kalziumphosphat verwendet werden. Auch Kunststoffe und hybride Konstrukte, wobei ein technisches Material mit einem biologischen Material kombiniert wird, sind möglich. Wesentlich ist lediglich, dass Materialien verwendet werden, die gegenüber einzubringenden Zellen 2 inert sind bzw. die eingebrachten Zellen nicht schädigen oder die sich von den Zellen 2 "umbauen" lassen.

Damit ein definierter Zellkulturraum im Inneren der Trägerstruktur 1 für die Zellen 2 gegeben ist und damit die Größe und Form des zu bildenden Implantates eingehalten wird, ist dafür zu sorgen, dass die Außenwand der Trägerstruktur 1 gegenüber Zellen undurchlässig ist. Hierzu kann die Trägerstruktur 1 vor dem Einbringen der Zellen 2 z.B. in ein Tauchbad 3 (siehe Fig. 2) eingetaucht werden. Das Tauchbad 3 kann z.B. ein flüssiges oder viskoses Polymer sein, das eine Grenzschicht 4 (siehe Fig. 3) für die ansonsten poröse Trägerstruktur 1 bildet. Als Polymere zur Bildung einer Grenzschicht können z.B. Harze verwendet werden.

Anstelle einem Polymer kann zur Verkapselung der Trägerstruktur 1 durch Bildung einer Grenzschicht 4 auch ein Alginatmaterial verwendet werden, das in einer Kalziumchloridlösung in dem Tauchbad 3 polymerisiert wird. Eine derartige Grenzschicht 4 ist biologisch verträglich.

Die Grenzschicht 4 kann absolut dicht ausgebildet sein. Von Vorteil ist es jedoch, wenn sie wenigstens gaspermeabel ausgebildet ist. In diesem Falle kann durch die Grenzschicht 4 hindurch Sauerstoff eingebracht werden. Ebenso ist es auch möglich, eine Grenzschicht 4 zu bilden, die derart mikroporös ist, dass auch Nährstoffe durch die Grenzschicht 4 hindurch in das Innere der Trägerstruktur 1 diffundieren bzw. ein Stoffaustausch mit der Trägerstruktur, d.h. dem späteren Implantat, erfolgt.

Zur Zufuhr von Zellen 2, Nährmedium und gegebenenfalls einem Sauerstoffträger-Medium, z.B. Fluoridlösungen, Blut oder Blutersatzstoffe, kann die Trägerstruktur 1 mit einem Zulaufanschluss 5 versehen sein. Falls über den Zufuhranschluss 5 auch Nährstoffe in die Trägerstruktur 1 eingebracht werden sollen, kann man die Trägerstruktur 1 auch mit einem Ablaufanschluss 6 versehen, womit eine Durchströmung gegeben ist. Den Zulaufanschluss 5 und den Ablaufanschluss 6 kann man an die Trägerstruktur 1 vor dem Tauchbad 3 oder auch nach dem Tauchbad 3 einbringen, wobei selbstverständlich dafür zu sorgen ist, dass in dem Zulauf- und dem Auslaufbereich keine undurchlässige Grenzschicht 4 vorgesehen wird.

Die Trägerstruktur 1 kann als entfernbares oder auch als umwandelbares Platzhaltermaterial für die einzubringenden Zellen 2 ausgebildet sein. So kann z.B. für die Trägerstruktur 1 ein Material verwendet werden, das bei Zugabe von körpereigenen Zellen aufgelöst wird, z.B. durch Enzyme. Auf diese Weise wird eine körpereigene Matrix gebildet, die patientenspezifisch ist.

Als Grenzschicht 4 kann auch ein Gel verwendet werden, das eine geschlossene Membran als Grenzschicht bildet.

Nach Beendigung des Zellbildungsprozesses bzw. des aus den Zellen 2 gebildeten Implantates muss die Grenzschicht 4 wieder entfernt werden. Wenn sie aus biologischem Material ist, kann man sie entsprechend wieder biologisch abbauen, wie dies z.B. bei Gelen oder Alginaten der Fall ist. Hierzu kann die Trägerstruktur 1 mit der Grenzschicht 4 gemäß Fig. 4 wiederum in ein Bad 7 eingetaucht werden, das die Grenzschicht 4 abbaut. Bei Verwendung von Alginaten kann man hierfür eine Lösung verwenden, die Kalzium entzieht, so dass sich die Grenzschicht 4 entsprechend auflöst. Die Grenzschicht 4 kann auch so ausgebildet sein, dass sie sich durch enzymatische oder hydrolytische Prozesse selbst auflöst. Die Grenzschicht 4 kann auch vaskularisiert oder vorvaskularisiert (z.B. durch Endoter- oder Stammzellen) sein.

Bei Verwendung von Kunststoffen oder Silikon, welche sich nicht auf einfache Weise auflösen lassen, kann man die Grenzschicht 4 gegebenenfalls auch auf mechanische Weise entfernen. Um diese Entfernung zu erleichtern, kann zwischen der Trägerstruktur 1 und der Grenzschicht 4 eine Zwischenschicht angeordnet werden, die keine Bindung mit dem Material der Trägerstruktur 1 eingeht. Durch diese Zwischenschicht lässt sich dann die Grenzschicht 4 leichter ablösen. Hierfür kann z.B. eine Lipidschicht, eine Protein- und/oder Albuminschicht oder andere auflösbare oder ablösbare Schichten (biodegradabel oder erosionsfähige Schichten) verwendet werden.

Statt einer Zuführung von Zellen 2 über den Zulaufanschluss 5 kann gegebenenfalls auch die Trägerstruktur 1 z.B. in eine

wässrige oder pastöse Lösung eingetaucht werden, in der sich Zellen 2 zusammen mit Nährlösung befinden. In diesem Falle saugt sich die Trägerstruktur 1 entsprechend mit Zellen 2 und Nährlösung voll. Anschließend erfolgt die Verkapselung durch eine Grenzschicht 4 in dem Tauchbad 3.

Anstelle eines Tauchbades 3 kann selbstverständlich auch eine Grenzschicht 4 als Barriere für die Zellen 2 aufgespritzt oder aufgestrichen werden.

In Fig. 5 ist eine Ausgestaltung vorgesehen, wobei mehrere mit Grenzschichten 4 versehene Trägerstrukturen 1 in ein Nähermittelbad 9 eingebracht werden, damit der Wachstumsprozess in Gang gerät. Gegebenenfalls kann auch hier zusätzlich für eine Sauerstoffzufuhr in das Nährmittelbad 9 gesorgt werden.

In der Fig. 6 ist als Anwendungsbeispiel eine Trägerstruktur 1 in Form eines Röhrenknochens dargestellt, der ebenfalls innen- und außenseitig mit der Grenzschicht 4 versehen ist und ebenfalls einen Zulaufanschluss 5 und einen Ablaufanschluss 6 besitzen kann. In das Innere der Trägerstruktur 1 kann man dann als Zellen Stammzellen einbringen, die aus dem Knochenmark stammen, welche man z.B. mit Biopsie gewinnen kann. Die Stammzellen bilden dann aus dem fremden Trägerstrukturmaterial zunehmend zeitabhängig ein eigenes Knochenmaterial. Selbstverständlich muss das Material der Trägerstruktur 1 dann entsprechend auflösbar, z.B. aus Kalziumphosphat, gebildet sein.

Die Fig. 7 zeigt ausschnittsweise eine Herzklappe mit einem Edelstahlteil, z.B. Titanteil 10, um das außen die Träger-

9

struktur 1 angeordnet ist, wobei ebenfalls ein Zulaufanschluss 5 und ein Ablaufanschluss 6 vorgesehen sein können. In diesem Falle wird zusammen mit dem Titanteil 10 eine Trägerstruktur 1 vorgegeben, die der Form einer Herzklappe nachgebildet ist. Anstelle der Verwendung von Titan 10 kann auch eine Polyurethanprothese als Herzklappe verwendet werden.

Die Fig. 8 zeigt prinzipmäßig die Anordnung einer Trägerstruktur 1 mit Zellen 2 und einer Grenzschicht 4 in einem Kreislauf 11 mit einer Pumpe 12 und einem Medienreservoir 13. In dem Medienreservoir 13 können Zellen und/oder Nährlösung angeordnet sein. In den Kreislauf 11 kann auch ein Sauerstoffträger eingebunden werden.

Die Fig. 9 zeigt die Anordnung einer Trägerstruktur 1 in einem Behälter 14, in den eine Zulaufleitung 15 für Nährstoffe und/oder Sauerstoff mündet, welche mit dem Zulaufanschluss 5 verbunden ist. Eine Ablaufleitung 16 führt aus dem Behälter 14 heraus und ist mit dem Ablaufanschluss 6 verbunden.

Zusätzlich ist der Behälter 14 mit einem Anschluss 17 zur Einleitung von Druckmittel und gegebenenfalls auch mit einem Auslauf 18 zu dessen Ableitung versehen. Als Druckmittel kann ein Gas oder ein flüssiges Medium verwendet werden.

Es hat sich nämlich herausgestellt, dass die Bildung einer Zellschicht und das Zellwachstum deutlich verbessert wird, wenn man die Zellen 2 einer Druckbelastung aussetzt. Auf diese Weise werden noch bessere in-vivo-Verhältnisse geschaffen.

Durch die Druckbeaufschlagung der Trägerstruktur 1 über den unter Druck gesetzten Behälter 14 wird eine großflächige Druckbeaufschlagung erreicht, welche in-vivo-Verhältnisse sehr gut simuliert. Dabei können die Druckbelastungen auch wechselnd aufgebracht werden.

Die Fig. 10 zeigt hierfür eine mögliche Ausführungsform für Gelenkknorpeln, die auf einer Trägerstruktur 1, welche ein Kniegelenk darstellen soll, gezüchtet werden.

Für das Kniegelenk, welches ebenfalls eine Trägerstruktur 1'z.B. aus Trikalziumphosphat sein kann, können ebenfalls Zellen 2' auf nicht näher dargestellte Weise eingebracht werden. Gegebenenfalls kann zur Abgrenzung auch zwischen der Trägerstruktur 1' und der Trägerstruktur 1, in welcher Knorpelzellen 2 gezüchtet werden, eine Grenzschicht eingebracht werden, damit eine klar Trennung zwischen den Zellen 2 und 2' hergestellt wird.

Über den Zulaufanschluss 17 erfolgt eine Druckbeaufschlagung des Inneren des Behälters 14 durch eine Pumpe 19. Durch die Pumpe 19 können wechselnde Drücke in den Innenraum des Behälters 14 eingebracht werden. Wie dargestellt, ist in diesem Falle ein Ablaufanschluss 18 nicht unbedingt vorhanden.

Wie gestrichelt in der Fig. 10 angedeutet, kann um die beiden Trägerstrukturen 1 und 1' zusätzlich noch eine Schutzfolie 20 angeordnet sein. Die Schutzfolie 20 kann für einen Transport der Einheit aus den beiden Trägerstrukturen 1 und 1' vorgesehen sein und diese Einheit entsprechend steril abschließen. Durch die Ausbildung als elastisch dehnbare Folie 20 ist sichergestellt, dass die durch die Pumpe 19 aufge-

brachte Druckbelastung auf die Trägerstrukturen 1 und 1' weitergeleitet wird.

Anstelle von Trikalziumphosphat für die Trägerstrukturen 1 und 1' können im Knochenersatzbereich auch Collagene verwendet werden, wobei z.B. auch ein Meniskus gezüchtet werden kann. Ebenso sind Bindegewebsstrukturen, Polymere, wie Polylaktide oder andere chemische Strukturen, verwendbar. Wesentlich ist lediglich, dass sich aus diesen Materialien Formen erstellen lassen, die dem gewünschten Implantat entsprechen.

Zusätzlich lässt sich der Behälter 14 im Bedarfsfalle auch mit elektrischen Anschlüssen versehen, durch die man über nicht dargestellte Verbindungsleitungen elektrische Impulse den Zellen 2 und 2' auferlegen kann, womit ebenfalls noch besser in-vivo-Simulationen erzielt werden können.

Die in der Fig. 11 dargestellte Ausführungsform entspricht im wesentlichen der in Fig. 10 besprochenen Form, weshalb auch für die gleichen Teile die gleichen Bezugszeichen beibehalten worden sind.

Unterschiedlich ist lediglich, dass zusätzlich noch eine Meniskusstruktur 21 aufgebracht worden ist, über die wiederum eine Trägerstruktur 1" liegt.

Zur Vereinfachung ist in diesem Falle eine gegen Zellen 2 undurchlässige Grenzschicht 4 über die gesamte Einheit geschaffen.

Die Grenzschicht 4 kann auch durch Zellen selbst gebildet werden, die man dazu benutzt, ein Membran zu züchten. Auf der Trägerstruktur 1 wird dann z.B. Bindegewebe als Umkapselung gebildet. Dies kann z.B. durch Überwachsungsprozesse mit Zellen, wie z.B. Chondrozyten, Fibroblasten oder Osteoblasten, erfolgen. Diese Zellen stellen dann praktisch Verpackungszellen und eine Grenzschicht für die zu züchtenden Zellen 2 dar.

<u>Patentansprüche</u>

- 1. Verfahren zum Züchten von Zellen (2), wobei die Zellen (2) zur Bildung einer Zellschicht in einen Zellkulturraum eingeleitet werden, der im Inneren einer Trägerstruktur (1) gebildet wird, wobei die Trägerstruktur (1) in ihrer Form und Größe wenigstens annähernd der durch die Zellen (2) zu bildenden Form, wie einem Implantat oder einer Prothese, entspricht, wobei der Trägerstruktur (1) Nährstoffe und/oder Sauerstoff zugeführt wird und wobei die Trägerstruktur (1) außenseitig mit einer gegenüber Zellen undurchlässigen Grenzschicht (4) versehen wird.
- 2. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass die Trägerstruktur (1) aus einem porösen gegenüber den Zellen (2) durchlässigen Material besteht.
- 3. Verfahren nach Anspruch 1 oder 2,
 dadurch gekennzeichnet, dass
 die Trägerstruktur (1) als entfernbares oder durch die
 Zellen (2) umwandelbares Platzhaltermaterial ausgebildet
 wird.
- Verfahren nach Anspruch 3,
 dadurch gekennzeichnet, dass
 die Trägerstruktur (1) Kalziumphosphat aufweist.

- 5. Verfahren nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, dass die Trägerstruktur (1) zu Züchtungsbeginn mit Zellen und mit Nährlösung versehen wird, wonach die Grenzschicht (4) aufgebracht wird.
- 6. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass die Grenzschicht (4) aus einem biologischen oder synthetischen Material gebildet wird.
- 7. Verfahren nach Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet, dass die Grenzschicht (4) aus einem Hydrogel gebildet wird.
- 8. Verfahren nach Anspruch 6,
 dadurch gekennzeichnet, dass
 die Grenzschicht (4) aus einem Alginat gebildet wird,
 das in einer Kalziumchloridlösung polymerisiert und nach
 Bildung der Zellschicht durch eine kalziumarme Lösung
 von der Trägerstruktur (1) wieder abgelöst wird.
- 9. Verfahren nach Anspruch 6,
 dadurch gekennzeichnet, dass
 die Grenzschicht (4) durch eine Überwachsung mit Zellen
 gebildet wird, die ein Membran bilden.
- 10. Verfahren nach Anspruch 9,
 dadurch gekennzeichnet, dass

Grenzschicht (4) durch Knorpelzellen oder die Fibroblasten, Osteoblasten oder Chondrozyten gebildet wird.

- 11. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass die Grenzschicht (4) gaspermeabel ausgebildet wird.
- 12. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass die Grenzschicht (4) durch Aufspritzen eines gegenüber Zellen undurchlässigen Materials oder durch ein Tauchbad (3) aufgebracht wird.
- 13. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass zwischen der Trägerstruktur (1) und der Grenzschicht (4) eine Zwischenschicht eingebracht wird, die keine Verbindung mit der Trägerstruktur (1) eingeht.
- 14. Verfahren nach Anspruch 13, dadurch gekennzeichnet, dass als Zwischenschicht eine Lipidschicht, Glykoproteine, abbaubare oder ablösbare Proteine oder biologisch Schichten eingebracht wird.
- 15. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass ein flüssiges oder viskoses Polymer als Grenzschicht (4) verwendet wird.
- 16. Verfahren nach Anspruch 1,

dadurch gekennzeichnet, dass die Trägerstruktur (1) mit Zu- und Abläufen (5,6) für Sauerstoff und/oder Nährstoffe versehen wird.

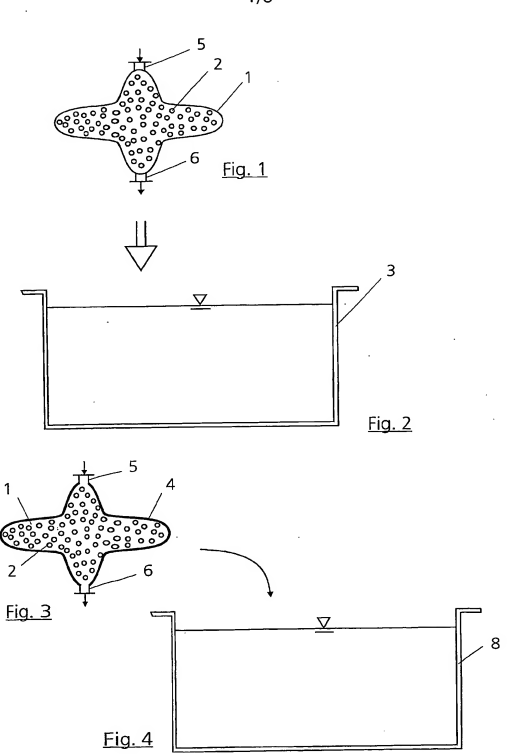
- 17. Verfahren nach Anspruch 1,
 dad urch gekennzeichnet, dass
 die Grenzzschicht (4) mechanisch abgeziehbar ausgebildet
 wird.
- 18. Verfahren nach Anspruch 1, dad urch gekennzeichnet, dass die Grenzschicht (4) ablösbar oder auflösbar ausgebildet und/oder vaskularisiert oder vorvaskularisiert wird.
- 19. Verfahren nach Anspruch 1,
 dad urch gekennzeichnet, dass
 mehrere Trägerstrukturen (1) in eine Nährlösung eingebracht werden.
- 20. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 19, dad urch gekennzeichnet, dass die Trägerstruktur (1) durch ein flüssiges oder gasförmiges Medium Druckbelastungen ausgesetzt wird.
- 21. Verfahren nach Anspruch 20,
 dad urch gekennzeichnet, dass
 wenigstens eine Trägerstruktur (1) in einen Behälter
 (14) eingesetzt wird, der durch ein Druckmedium (19) einem wechselnden Gas- oder Flüssigkeitsdruck ausgesetzt wird.
- 22. Verfahren nach Anspruch 20 oder 21,

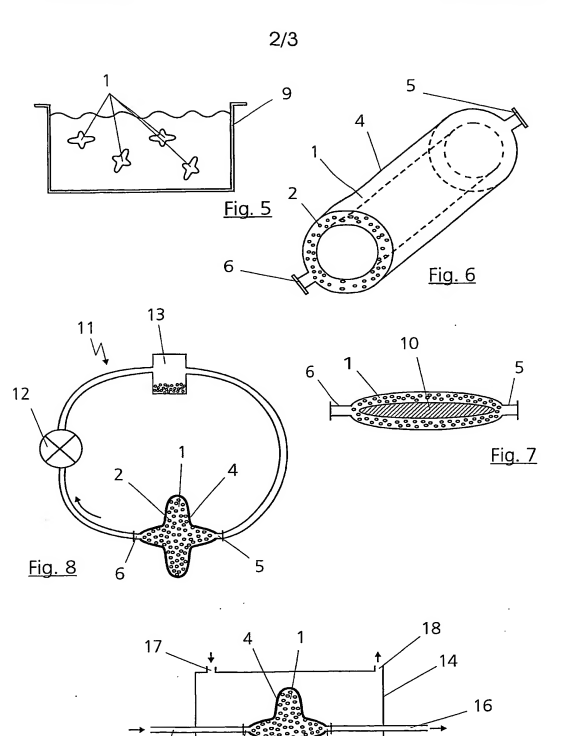
dad urch gekennzeichnet, dass um die Trägerstruktur (1) eine Schutzfolie (20) gelegt wird, die einen Druckraum um die Trägerstruktur (1) bildet, wobei die Schutzfolie (20) auf der von der Trägerstruktur (1) abgewandten Seite Druckbelastungen ausgesetzt wird.

- 23. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 22, dad urch gekennzeichnet, dass die Trägerstruktur (1) in einen Nährstoffkreislauf (11) eingebunden und mit einem Sauerstoffträger verbunden wird.
- 24. Verfahren nach Anspruch 23, dad urch gekennzeichnet, dass in dem Kreislauf (11) ein Nährstoffreservoir (13) eingesetzt wird.
- 25. Vorrichtung zur Durchführung des Verfahrens nach einem der Ansprüche 1 bis 24, dadurch gekennzeichnet, dass die Trägerstruktur (1) mit Zu- und Abläufen (5,6) versehen und in einem mit Zu- und Abläufen (15,16) versehenen Behälter (14) eingesetzt ist.
- 26. Vorrichtung nach Anspruch 25, dadurch gekennzeichnet, dass die Trägerstruktur (1) in einen Nährmittelkreislauf (11) eingesetzt ist.
- 27. Vorrichtung nach Anspruch 25, dadurch gekennzeichnet, dass

die Trägerstruktur (1) in Form und Größe wenigstens annähernd einem Wirbelkörper entspricht.

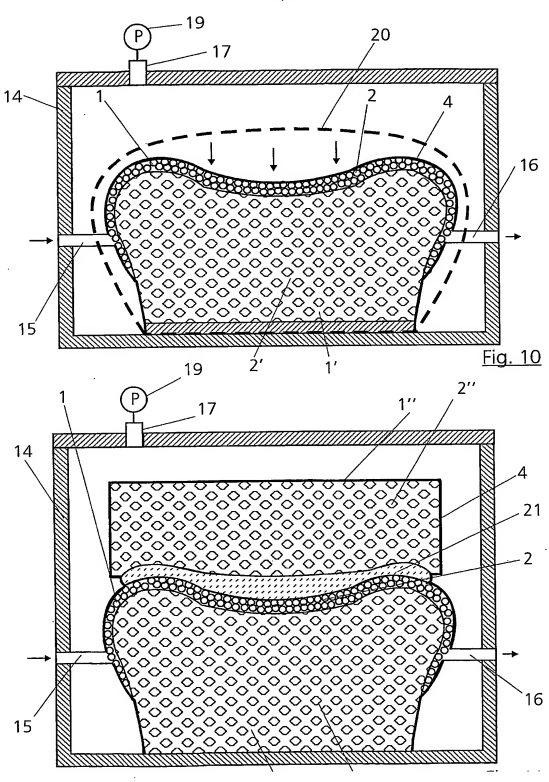
- 28. Vorrichtung nach Anspruch 25,
 dadurch gekennzeichnet, dass
 die Trägerstruktur (1) in Form und Größe wenigstens annähernd einem Knochenteil entspricht.
- 29. Vorrichtung nach Anspruch 25,
 dadurch gekennzeichnet, dass
 der Behälter (14) mit wenigstens einem Druckanschluss
 (17) zur Verbindung mit einer Druckquelle (19) versehen
 ist.
- 30. Trägerstruktur zum Züchten von Zellen (2), wobei zur Bildung einer Zellschicht in einem Zellkulturraum im Inneren der Trägerstruktur (1) diese aus einem porösen Material gebildet und außenseitig mit einer gegenüber Zellen undurchlässigen Grenzschicht (4) versehen ist.





<u>Fig. 9</u>

3/3



INTERNATIONAL SEARCH REPORT

PCT/EP 03/08325

A. CLASSII IPC 7	FICATION OF SUBJECT MAITER A61L27/38 C12M3/06				
	International Patent Classification (IPC) or to both national classifica-	ation and IPC	·		
	SEARCHED				
Minimum do IPC 7	cumentation searched (classification system followed by classification C12M A61L A61F B01L	on symbols)			
Documentat	ion searched other than minimum documentation to the extent that s	uch documents are included in the fields so	earched		
Electronic da	ata base consulted during the international search (name of data base	se and, where practical, search terms used)		
EPO-In	ternal, WPI Data, PAJ				
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT				
Category *	Citation of document, with Indication, where appropriate, of the rel	evant passages	Relevant to claim No.		
 					
x	DE 199 35 643 A (BADER AUGUSTINUS	;)	1–30		
-	1 February 2001 (2001-02-01) column 2, line 7 -column 3, line	19			
}	column 3, line 40 -column 4, line	e 67	, ,		
	column 6, line 37 - line 67 figures 1-11				
	claims 1-40				
х	DE 197 19 751 A (BADER AUGUSTINUS	S DR MED)	30		
	12 November 1998 (1998-11-12) cited in the application				
	column 2, line 9 - line 59		•		
	column 3, line 12 - line 58	•			
	figures 1-4 claims 1-16				
		-/			
	<u> </u>				
	her documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are listed	in annex.		
, ,	ategories of cited documents :	*T* later document published after the inte or priority date and not in conflict with	the application but		
consid	ent defining the general state of the an which is not dered to be of particular relevance	cited to understand the principle or th invention	eory underlying the		
filing		"X" document of particular relevance; the cannot be considered novel or canno	1 be considered to		
which	ent which may throw doubts on priority claim(s) or is cited to establish the publication date of another	involve an inventive step when the do "Y" document of particular relevance; the	cument is taken alone claimed invention		
O docum	n or other special reason (as specified) lent referring to an oral disclosure, use, exhibilion or	cannot be considered to involve an in document is combined with one or m	ventive step when the ore other such docu-		
P docum	means ent published prior to the international filing date but ham the priority date claimed	ments, such combination being obvious in the art. "&" document member of the same patent			
	actual completion of the international search	Date of mailing of the international se			
	December 2003	22/12/2003			
	mailing address of the ISA	Authorized officer			
	European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk				
	Tol. (+31-70) 340-2040, Tx. 91 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016 Menidjel, R				

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No				
PCT/ET	03/08325			

		FCIVEL (13/08325
	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication where appropriate, of the relevant passages	_	Relevant to claim No.
A	WO 02 24861 A (BADER AUGUSTINUS) 28 March 2002 (2002-03-28) page 2, paragraph 3 -page 3, paragraph 1 figures 1-4 claims 1-25		1-30
Ρ,Χ	DE 101 04 008 A (BIONETHOS HOLDING) 1 August 2002 (2002-08-01) column 1, line 45 -column 2, line 26 column 2, line 43 -column 3, line 31 figures 1,2 claims 1-10		1-30
;			
		٠	
			•
			16
		·	
	• • •		
	•		
			Ť
i			

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

mation on patent family members

International Application No
PCT/ET 03/08325

				101/2	1 03/00323
Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
DE 19935643	Α	01-02-2001	DE	19935643 A1	01-02-2001
			AU	6560200 A	19-02-2001
			CA	2387549 A1	08-02-2001
			CN	1382209 T	27-11-2002
			DE	29923810 U1	19-04-2001
			MO	0109282 A2	08-02-2001
			EP	1198555 A2	24-04-2002
DE 19719751	Α	12-11-1998	DE	19719751 A1	12-11-1998
			AT	237677 T	15-05-2003
			ΑU	727629 B2	14-12-2000
			ΑU	7763698 A	08-12-1998
			DE	59807973 D1	22-05-2003
		•	WO	9851779 A1	19-11-1998
			EP	0983341 A1	08-03-2000
			JP	2001524830 T	04-12-2001
			NO	995240 A	27-10-1999
			US	6468792 B1	22-10-2002
WO 0224861	Α	28-03-2002	DE	10046175 A1	28-03-2002
			ΑU	8979101 A	02-04-2002
			WO	0224861 A2	28-03-2002
			EP	1319062 A2	18-06-2003
DE 10104008	Α	01-08-2002	DE	10104008 A1	01-08-2002

•

Som POTREADID fostore family amount (links 1000)

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

			Internationales Al	ktenzeichen
	•		PCT/EF 03	/08325
A. KLASSIF IPK 7	Fizierung des anmeldungsgegenstandes A61L27/38 C12M3/06			
Nach der Inte	ernalionalen Pateniklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klass	sifikalion und der IPK		
	CHIERTE GEBIETE			
IPK 7	ler Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbol C12M A61L A61F B01L			
	te aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, sov		_	
	r internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Na	rne der Datenbank u	nd evil. verwendete S	Suchbegriffe)
EPO-In	ternal, WPI Data, PAJ			
C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN			
Kalegorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe	der in Betracht komm	enden Telle	Betr. Anspruch Nr.
Х	DE 199 35 643 A (BADER AUGUSTINUS 1. Februar 2001 (2001-02-01) Spalte 2, Zeile 7 -Spalte 3, Zeile Spalte 3, Zeile 40 -Spalte 4, Zei Spalte 6, Zeile 37 - Zeile 67 Abbildungen 1-11 Ansprüche 1-40	e 19		1 - 30
х	DE 197 19 751 A (BADER AUGUSTINUS 12. November 1998 (1998-11-12) in der Anmeldung erwähnt Spalte 2, Zeile 9 - Zeile 59 Spalte 3, Zeile 12 - Zeile 58 Abbildungen 1-4 Ansprüche 1-16	DR MED)		30 _
] 				
	l tere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu lehmen	X Siehe Anhan	g Patentfamilie	
* Besonder 'A' Veröffe aber r 'E' ålteres Anme 'L' Veröffe scheli ander soll or ausge 'O' Veröffe eine E 'P' Veröffe dem t	e Kalegorien von angegebenen Veröffentlichungen nitichung, die den altgemeinen Stand der Technik definiert, licht als besonders bedeutsam anzusehen ist Dolument, das jedoch erst am oder nach dem Internationalen Idedatum veröffentlicht worden ist nitichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er- nen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer en im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden der die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie richt) sintlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, dentzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht einter werden den internationalen Annewledatum, aber nach beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist	oder dem Pröritä Anmeldung nicht Erfindung zugrun Theorie angegeb "X" Veröffentlichung v kann allein aufgr. erfinderischer Täl "Y" Veröffentlichung v kann nicht als aut werden, wenn die Veröffentlichunge diese Verbindung "&" Veröffentlichung,	Isdatum veröffentlich kollidiert, sondem nu deliegenden Prinzipen Ist on besonderer Bede nich dieser Veröffentligkeit beruhend betron besonderer Bede erfinderischer Tätig is Veröffentlichung min dleser Kategorie in für einen Fachmanf die Mitglied derselbe	utung, die beanspruchte Erfindung keit beruhend betrachtet t einer oder mehreren anderen I Verbindung gebracht wird und In nahellegend ist In Patentfamille ist
1	Abschlusses der Internationalen Recherche	22/12/	es Internationalen Re	:Gicialenusiians
	Dezember 2003			
Name und	Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Pijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nt,	Bevollmächtigter Menidj		

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen
PCT/LT 03/08325

		PCT/EF 03	3/08325
C.(Fortsetz	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
alegorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht komme	nden Teile	Betr. Anspruch Nr.
A	WO O2 24861 A (BADER AUGUSTINUS) 28. März 2002 (2002-03-28) Seite 2, Absatz 3 -Seite 3, Absatz 1 Abbildungen 1-4 Ansprüche 1-25		1-30
P,X	DE 101 04 008 A (BIONETHOS HOLDING) 1. August 2002 (2002-08-01) Spalte 1, Zeile 45 -Spalte 2, Zeile 26 Spalte 2, Zeile 43 -Spalte 3, Zeile 31 Abbildungen 1,2 Ansprüche 1-10		1-30
		٠.	
	•		

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichunge zur seiben Patentfamilie gehören

internationales Aktenzeichen PCT/EP 03/08325

lm Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamille	Datum der Veröffentlichung
DE 19935643 A	01-02-2001	DE AU CA CN DE WO EP	19935643 A1 6560200 A 2387549 A1 1382209 T 29923810 U1 0109282 A2 1198555 A2	01-02-2001 19-02-2001 08-02-2001 27-11-2002 19-04-2001 08-02-2001 24-04-2002
DE 19719751 A	12-11-1998	DE AT AU DE WO EP JP NO US	19719751 A1 237677 T 727629 B2 7763698 A 59807973 D1 9851779 A1 0983341 A1 2001524830 T 995240 A 6468792 B1	12-11-1998 15-05-2003 14-12-2000 08-12-1998 22-05-2003 19-11-1998 08-03-2000 04-12-2001 27-10-1999 22-10-2002
WO 0224861 A	28-03-2002	DE AU WO EP	10046175 A1 8979101 A 0224861 A2 1319062 A2	28-03-2002 02-04-2002 28-03-2002 18-06-2003
DE 10104008 A	01-08-2002	DE	10104008 A1	01-08-2002